(54) ELECTRODEPOSITION

(11) 59-173292 (A)

(43) 1.10.1584 (19) JP

(21) Appl. No. 58-49204

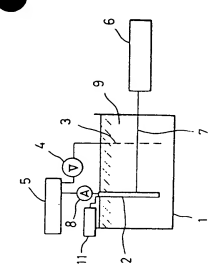
(22) 24.3.1983

(71) DAINIPPON INSATSU K.K. (72) TAKAO HASHIMOTO

(51) Int. Cl3. C25D5/16

PURPOSE: To perform efficient electrodeposition with steps to a cathode (as a workpiece) in a short time without passing through a masking step, by applying laser beams to a part of said cathode during electrodeposition so as to make the speed of electrodeposition at said part of the cathode higher than that at the othr part of the cathode.

CONSTITUTION: A cathode (as a workpiece) 2, an anode 3, a voltmeter 4, a power source 5, an X-Y driving means for carrying the cathode along the directions X and Y, a laser beam source 9, an ammeter, etc. are provided inside an electrodeposition cell 1. Hereon, the cathode 2 is faced to the anode 3 in an electrodeposition liquid 9, and an electric current is applied through the liquid 9 between the electrodes to perform electrodeposition on the surface of the cathode 2. At this time, the electrodeposition is performed while applying laser beams 7 to a part of the cathode 2. As a result, the speed of electrodeposition at said part of the cathode exposed to laser irradiation 7 can be made higher than that at the other part of the cathode. Hence, a rugged pattern can be formed on the surface of the workpiece without the need to mask said surface in advance of the electrodeposition.



(54) ELECTROLYTIC COLORATION OF ALUMINUM OR ITS ALLOY

(11) 59-173294 (A)

(43) 1.10.1984 (19) JP

(21) Appl. No. 58-47214

(22) 23.3.1983

(71) PILOT PEN K.K. (72) HIROYUKI NAGAO

(51) Int. Cl3. C25D11/22,C25D11/12

PURPOSE: To obtain a colored anodically oxidized coating film in which a large amount of Mo (or its alloy) or a Mo compound is deposited, by performing the second-stage anodizing treatment under a specified condition between the firststage anodizing treatment and AC electrolytic coloration to Al (or its alloy).

CONSTITUTION: Al or an Al alloy is subjected to the fist-stage anodizing treatment in an acid bath comprising the single solution of an inorganic acid, e.g. sulfuric or phosphoric one, or an organic acid, e.g. oxalic one, or the mixed solution of these acids. Then, the second-stage anodizing treatment using an acid bath of $-10\sim100$ °C comprising the single solution of an inorganic acid,e.g. sulfuric or phosphoric one, or an organic acid, e.g. oxalic one, or the mixed ssolutin of these acids is performed to the Al (or its alloy) after being subjected to the first-stage anodizing treatment. Hereon, voltage of about $1\sim3$ times voltage during the AC electrolytically coloring treatment undermentioned, i.e. about $3\sim90\mathrm{V}$, is used. Then, during said AC electrolytically coloring treatment, electrolytic coloration is performd at about -10~100℃ using an electrolytic bath in which a Mo salt is dissolved. An electric current to be used during said electrolysis has an AC waveform or a waveform exhibiting the same effect as that of AC, and voltage is about $3 \sim 30$ V.

(54) ELECTRODEPOSITION COATING

(11) 59-173295 (A)

(43) 1.10.1984 (19) JP

(21) Appl. No. 58-46461

(22) 18.3.1983

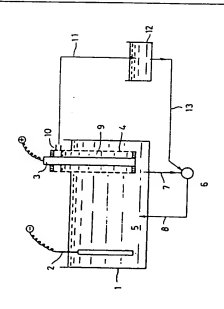
(71) SHINTO TORYO K.K. (72) SHINCHIYOU TODOROKI(1)

(51) Int. Cl³. C25D13/00

PURPOSE: To improve a sealing effect while inhibiting the melt adhesion of resin onto the sealed part of a pump, by impressing DC voltage between a workpiece to be coated and a plate electrode inside a diaphragm chamber using a diaphragm liquid for the mechanical seal of a pump for agitating a liquid electrodeposition coating bath to

perform electrodeposition coating.

CONSTITUTION: A workpiece to be coated (as a cathode) 2 and a diaphragm chamber 4 in which a counter electrode (an anode) 3 is attached are provided inside a cell 1 for an electrodeposition bath containing a cationic electrodeposition coating liquid, and DC voltage is impressed between the electrodes to perform electrodeposition coating. Hereon, a liquid 5 for the electrodeposition bath is circulated through the cell 1 by a pump 6 for agitating the liquid for the electrodeposition bath, a pipe 7 for with drawing a bath liquid and a pipe 8 for returning it, each provided outside the cell 1. In this electrodeposition coating, a waste diaphragm liquid 9 formed inside the chamber 4 is discharged 11 through an exhaust opening 10 in a diaphragm liquid reservoir tank 12 provided outside the bath cell 1. Then, the liquid 9 is furthr sent 13 as a sealing liquid for the mechanical seal from the reservoir tank 12 to the pump 6. As a result, the initial cost of equipment and running cost are curtailed by about 20% as compared with a conventional manner using a UF filtrate as a sealing liquid, to exhibit an excellent sealing effect.



(9) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59—173294

6DInt. Cl.3 C 25 D 11/22 11/12 識別記号

庁内整理番号 7141-4K 7141-4K

❸公開 昭和59年(1984)10月1日

発明の数 1 審査請求、未請求

(全.6頁)

図アルミニウム又はその合金の電解着色方法

イロット萬年筆株式会社平塚工

場内

顧 昭58-47214

の出 願 人 パイロット万年筆株式会社

②出 願 昭58(1983) 3 月23日 @発明 者 長尾博幸

20特

東京都中央区京橋2丁目5番18

平塚市西八幡1丁目4番3号パ

発明の名称 アルミニウム又はその合金の電 解着色方法

停許請求の範囲

アルミニウム又はその合金を取性浴中で,第 一段の陽極処理を行ない,次いで倭配の交流電 解潛色処理における交流電圧の約1~3倍の範 囲の電圧を用いて酸性浴中で第二段の陽極処理 を行なつた伎、少くともモリプデン塩を溶解し た耳解俗で交流電解着色処理により層色を行な う、アルミニウム又はその台金の電解着色方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明はモリブデン。モリブデン合金又はモ リブデン化合物を用いてアルミニウム又はその 合金に暖かい感じの色調を施す電解着色方法に 関する。

従来,アルミニウム又はその仕金に陽極酸化 皮膜を生成させ次いでモリプデン塩を溶解した 近解俗で交流 近解着色処理により角色すること: は知られている(たとえば特公昭 38-1715

号公報に配載の方法)。しかし従来の方法では 交流電解着色処理時の電圧は約10~20Vの 範囲で 後い 黄金色の 着色が 得られる 程度であり、 機い色の着色は得られなかつた。しかも、時間 を長くしたり、電圧を上げたりして、濃い着色 を得よりとしても、陽極酸化皮膜は局部的父は 全面的に剝離し逆効果を生する。

本発明者はアルミニウム又はその台金の陽極 曖化皮膜の微翻孔内に、モリブデン、モリブデ ン合金. 又はモリプデン化合物を多量に析出さ せることにより黄金色からオレンジ色。コルク 色、チョコレート色、マルーン色、無色までの 暖かい感じを与える広範囲の着色樹穂酸化皮膜 を得ることについて検討した。

従来公知の第一段の階種処理と交流或解潛色 処理の組合せでは、目的とするモリプデン、モ リプデン合金。又はモリプデン化合物を多量に 析出させた潛色陽應酸化皮膜を得ることができ なかつた。しかし、無一般の勝極処理と交流電 | 房着色処理との間に、特定の条件の第二段の陽

特問昭59-173294(2)

極処理を行なりことにより、モリプデン、モリプデン合金、又はモリブデン化合物を多量に析 出させた着色階値酸化皮膜を得ることを、本発 明者は見出した。

これは、第一段の陽極処理で形成された陽極 観化皮膜の各敵細孔の限さはまちまちであるの で各級細孔におけるパリヤー層の厚さはまちま ちであり、このパリヤー層の厚さを均一に整え ることにより交流 戦解者色処理によつて 所期の 目的の潛色陽隆酸化皮膜が得られると考えられ

 特徴とするものである。

すなわち、本発明は、アルミニクム又はその 台金を酸性浴中で、第一段の陽低処理を行なない。 次では配の交流電解着色処理におけて酸性の をのわし~3倍の範囲の電圧を用いて酸性を で第二段の陽極処理を行なつた後、少くを リプデン塩を新鮮した電解でで変流電解処理と より着色を行なり、アルミニウム又はその の電解着色方法である。

第一段の物格処理では、パリヤー層の厚さは各級細孔でとに不均一で、モリプデン、モリブデンの合金、又はモリブデン化合物の析出電位に対応する厚さになつていない。第二段の場径処理を削述の約1~3倍の範囲の電圧で行なうととによりパリヤー層の厚さは各級細孔でととなり、モリプデン、モリプデン合金、又はモリプデン化合物の析出電位に対応する厚さとなる。

第二段の陽極処理時の電圧は交流電解着色処理における交流電圧の約1倍未満の場合。 バリ

ヤー層の厚さは薄くなり、 着色時に陽極感化皮 腹は 剝離し易くなる。また約3倍を超える場合 はパリヤー層が厚くなつて 着色し難くなる。これを 磁圧を上げて 着色を 促進させる と 陽 徳酸化 皮膜は 剝離し易くなつて 好ましくない。

第一段の階値処理では、飲性浴としては低酸りん酸、クロム酸などの無機酸の単独浴、又は 混合浴、およびしゆり酸、スルフアミン酸など の有機酸の単独浴、又は無機酸と有機酸の混合 浴を使用する。

第二段の陽極処理では、酸性裕は低酸、りん酸、ピロリン酸、クロム酸をどの有機酸の単独浴又は混合浴、およびしゆり酸、スルフアミン酸、マロン酸、酢酸、ぎ酸、クエン酸、コハク酸、マレイン酸、が成果、カル酸、スルフォサリチル酸、アンピン酸、楢石酸、フタル酸、乳酸などの有機酸の単独浴又は混合浴又は無機酸と有機酸の混合浴を使用する。浴温は-10~100℃、好ましくは0~50℃である。

延原液形は直流液形、又は正成分が負成分よ りも多い交流液形である。

世田は前述のように交流も解潛色処理時の電 田の約1~3倍の電圧を使用し、約3~90V、 好ましくは6~60Vであり8~30Vが母連 である。時間は約1秒~数時間、好ましくは30 秒~1時間である。

交流電解層色処理では、少くともモリフデン 塩を溶解した電解浴を使用する。すなわち、モ リプデン単独俗、又はモリプデンと、アルカリ 金属、アルカリ土類金属、希土類、チタン族、

特問昭59-173294(3)

土酸金属、クロム族、マンガン族、鉄族、白金族、銅族、亜鉛族、アルミニウム、ガリウム、インジウム、タリウム、ゲルマニウム、すず、鉛、アンチモン、ビスマスなどの金属塩、およびほう素、炭紫、けい素、窒素、りん、ひ柔、酸素、硫黄、セレン、テルル、ふつ素、塩素、臭素、よう素などの非金風塩の単独又は二つ以上を密解した電解浴である。浴温は約-10~

電流波形は交流波形又は交流と同等の効果を有する波形を使用する。ここで交流と同等の幼果を有する波形とは、例えば交直重量、交流の断統波、PR波、パルス波、不完全整流波などであり、これらを組み合わせた波形も含まれる。電圧は約3~30V、好ましくは6~20Vである。時間は数秒~数時間である。

個 2 0 ℃、 固硫電圧 1 5 V で 5 分間、 第二段の 隔極処理を行つた。さらに、 アルミニウム 合金を 5 0 8/L のモリプデン塩および 4 8/L のアルカリ金属塩の混合浴中で、 浴温 2 0 ℃、 交流電圧 8 V で電解着色処理を行ない、 着色した。 時間と 着色との関係を次表に示す。

時間	1分	5分.	15分	30分	60分
着色	炎い黄金色	黄金色	濃い黄金色	後いコルク色	コルク色

実施例3

アルミニウム合金(1100)を第二段の陽極 観化処理までは直流電圧20 Vを使用する以外 は実施例2と同様に処理し、509/2のモリプ デン塩および49/2のアルカリ土類金属塩の混 合谷中で、谷温20℃、交流電圧10 Vで電解 着色を行ない、着色した。時間と着色との関係 を次数に示す。 増加するととができる。

次に, 本発明の実施例をのべる。

庚 施 例 1

アルミニウム台金(1100)を常法により削処理し、1509/2の機骸浴中で、浴温20℃、電流密度2A/dm²で17分間、第一段の陽極処理を行ない、次いで、509/2のりん酸浴中で浴温20℃、直流促圧15Vで5分間、第二段の陽低処理を行なつた。さらにとのアルミニウム合金を1009/2パラモリブデン酸アンモニウム谷中で浴温20℃、交流促圧10Vで延伸着色処理を行ない着色した。時間と着色との関係を次級に示す。

時間(分)	1分	3分	15分	30分	60分	120分
爱色	族 S 黄金色	黄金色	コルク色	歳コルク色	チョコレ ート色	淡チョコ レート色

実施例 2

アルミニウム合金(1100)を常法により前処理し、実施例1と同様の第一段の陽極酸化処理を行い、次いで、50g/Lのりん酸浴中で、浴

	時間	1)(5))	0.5	1 🕏	5分	30分	60分
ベリリウム	看	(B)	族 黄金色	黄金色	漢い 黄金色	族 コルク色	コルク色
マグネシ	時	1(5))	0.5	1分	5分	3 0 分	60分
ウム	瘤	色	炎 黄金色	黄金色	機い 黄金色	族 コルク色	コルク色
ストロン	時几	J <i>6</i> 3)	0.5	1分	5分	30分	60分
チウム	疳	色	談 黄金色	黄金色	機い 黄金色	族 コルク色	コルク色

实施例 4

アルミニウム合金(1100)を第二段の陽極 処理までは実施例3と同様に処理し、50 P/L のモリブデン塩および 4 P/L サマリウム塩の成 合谷中で実施例3と同様の電解着色処理を行な い、着色した。時間と着色との順係を次表に示 す。

時間	1分	5分	30分	60分
疳色	談賞金色	黄金色	英コルク色	コルク色

实施例:

アルミニウム台金(1:100)を第二段の陽極処

特開昭59-173294(4)

理まで実施例3と同様に処理し、509/Lのモリプデン塩および49/Lのチタン族金属塩の混合浴中で実施例3と同様の電解着色処理を行ない、着色した。時間と着色との関係を次表に示す。

		٦	時間	0.5分	1分	5分	3 0分
F :	9	~	着色	黄金色	機い黄金色	コルク色	機コルク色
-			時間	0.5分	1分	5分	30分
ジルコニウム		酒色	族黄金色	黄金色	濃黄金色	コルク色	

実施例 6

アルミニウム合金(1100)を第二段の陽極処理まで実施例3と同様に処理し、509/4のモリフデン塩および49/4のパナジウム塩の混合谷中で、実施例3と同様の延弊着色処理を行ない、着色した。時間と着色との廃係を次表に示す。

時間	1分	5分.	15分	30分	60分
 着色	淡黄金色	黄金色	復黄金色	コルク色	渡コルク色

实施例 9

アルミニウム合金(1100)を第二段の陽極 処型まで直流電圧20Vを使用する以外は実施 例2と同様に処型し、508/Lのモリブデン塩 および49/Lの鉄族の金属塩の混合浴中で浴温 20℃、交流電圧8Vで電解着色処理を行ない。 着色した。時間と着色との関係を次表に示す。

	時間	1分	10分	30分	60分		
鉄	着色	灰黄金色	黄金色	後コドク色	コルク色		
	時間	1 分	10分	30分	60分		
コバルト	新色	後黄金色	黄金色	族コドク色	コルク色		
	時間	1分	10分	3 0分	60分		
ニツケル	着色	炎黄金色	黄金色	後コメク色	コルク色		
ī	1	l					

実施例 1 0

アルミニウム台金(1100)を第二段の陽極 処理まで実施例 2 と同様に処理し 5 0 8/4 のモ リプデン塩かよび 2 8/4 のパラジウム塩の混合 谷中で、実施例 2 と同様の電解着色処理を行な い、着色した。時間と着色との関係を次裂に示

奖施例?

アルミニウム合金(1100)を第二段の陽極 処理まで実施例3と同様に処理し、50 P/L モリブデン塩と 4 P/L のクロム族金属塩の混合浴中で実施例3と同様の延解着色処理を行ない、 磨色した。時間と層色との関係を次表に示す。

	時間	1 分	5分	30分	60分
2 0 4	着色	淡黄金色	黄金色	強い黄金色	コルク色
	時間	1 分	· 5 分	3 0 / j	60分
タングステン	疳色	黄金色	濃い黄金色	コルク色	高い コルク色

奥施例8

アルミニウム台金(1100)を第二段の陽極処理まで追流電圧30Vを使用する以外は実施例2と同様に処理し、509/Lのモリブデン塩および49/Lのマンカン展金属塩の混合浴中で実施例1と同様の電解着色処理を行ない着色した。時間と着色との関係を次表に示す。

時間	1 分	5分	30分	60分
着色	族黄金色	货金色	淡コルク色	コルク色

時間	1 分	5分	30分	60分
着色	族黄金色	黄金色	機黄金色	コルク色

实施例11

アルミニウム台金(1 1 0 0)を第二段の陽極 処理まで実施例 2 と同様にして処理し 5 0 9/L のモリフデン塩および 4 9/L の鋼族金額塩の 促 台谷中で実施例 2 と同様の世解着色処理を行な い、着色した。時間と着色との関係を次数に示

時间	0.5分	1 分	5分	30分	60分
奢色	牌い若草色	族岩草色	濃い草色	無 色	黒 色
時間	0.5分	. 1分	5 分	30分	60分.
爱色	黄金色	オレング色	権いオレンジ色	機いチョ コレート色	黒 色
時間	0.5分	1 分	5分	30分	60分
疳色	後黄金色	黄金色	グコルク色	機ドク色	チョコレ
	雅色 時間 雅色 時間	潛色	潛色 柳い若草色 族若草色 時間 0.5分 1分 溺色 黄金色 オレンジ色 時間 0.5分 1分	着色 本の名字色 表名字色 次の字色 時間 0.5分 1分 5分 着色 まレンジ色 カレンジ色 時間 0.5分 1分 5分	暦色 柳小若草色 灰右草色 碘い草色 点 色 時間 0.5分 1分 5分 30分 程色 黄金色 オレンジ色 オレンジ色 カレンジ色 カレンジー 5分 30分 1分 5分 30分

実施例12

アルミニウム合金(1100)を第二段の場で 処理まで直流電圧18Vを使用する以外は実施

特蘭昭59-173294(6)

例2と同様に処理し、50%/Lのモリプデン塩 および4%/Lの亜鉛塩の混合浴中で浴温20℃、 交流電圧8Vで電解着色処理を行ない、着色した。時間と着色との関係を次表に示す。

時間	1分	5 分	15分	30分	60分
着色	黄金色	機い 黄金色	強い 黄金色	英コルク色	コルク色

实施例 1 3 ·

アルミニウム合金(1100)を第二段の陽極処理まで直流配圧(1 Vを使用する以外は実施例2と同様に処理し、50%/Lのモリブデン塩および4%/Lのアルミニウム族塩の混合浴中で、浴盘20℃、交流配圧11Vの電解着色処理を行ない、着色した。時間と着色との関係を次表に示す。



処理まで実施例2と同様に処理し、509/Lの モリプデン塩および49/Lのピスマス塩の低合 浴中で実施例2と同様に電解看色処理し、着色 した。時間と着色との関係を次表に示す。

時間	1分	5 分	15分	30分
船包	族黄金色	黄金色	談コルク色	コルク色

奥施例16

アルミニウム合金(1100)を第二段の陽位 処理まで実施例2と同様に処理し、509/4のモリプデン塩および49/4の酸素族塩の混合浴中で実施例2と同様に電解処理し、潜色した。 時間と着色との関係を次表に示す。

	時間	1分	5 分	15分	30分	60分
6年 负	着色	黄金色	濃黄金色	コルク色	チョコレ ート色	漢チョコ レート色
	時間	1分.	5 分	i 5分	30分	60分
セレン	着色	族黄金色	機贯金色	コルグ色	チョコレ ート色	漢チョコ レート色
	時間	1分	5 <i>分</i>	15分	30分	60分
テルル	雅色	淡黄金色	濃黄金色	コルク色	チョコレート色	碘チョユ レート色

・ナルミニウム	時間	l St	5分	15分	30分
	着色	族黄金色	黄金色	澳黄金色	炭コルク色
	時间	. 1分	5分	15分	30分
インジウム	相色	黄金色	機黄金色	英コルク色	コルク色
	時間	1分	5分.	15分	30分
タリウム	潜色	黄金色	農黄金色	族コルク色	コルク色

夹施例 1 4

フルミニウム合金(1100)を第二段の陽極 処理まで実施例2と同様に処理し508/Lのモ リブデン塩および48/Lの炭素原塩の混合浴中 で実施例2と同様に磁解着色処理し、着色した。 時間と着色との関係を次数に示す。

11	時間	1分	5分	30分	60 <i>分</i>
	着色	炎黄金色	黄金色	様コルク色	コズク色、
\$	時間	1 分	.5分	30分	- 6 0 分
	奢色	黄金色	後コドク色	コルク色	復コゲク色

奥施例1.5

アルミニウム合金(1100)を第二段の陽極

実施例17

アルミニウム合金(1100)を第二段の陽極処理まで実施例2と同僚に処理し、509/Lのモリプデン塩および49/Lの臭器の混合浴中で実施例2と同僚に電解処理し、潛色した。時間と着色との関係を次表に示す。

時間	1 分	5分	15分	30分	60分
着色	炎黄金色	独黄金色	コルク色	チョコレ ート色	渡チョコレ ート色

次化、比較例をのべる。

比較例1.

本比較例は実施例」と対比するもので、アルミニウム合金(1100)に実施例」と同様に前処理をよび第一股の陽極処理を行ない、実施例」と同様の交流世解処理により着色しようとしたが、1分ではほとんど潜色せず、3分では陽極限化皮膜は局部的に剝離した。

比較例 2

本比較例は実施例2と対比するもので、アルミニウム合金(1100)を実施例1と同様に削

特問昭59-173294(6)

処理および第一段の陽極処理を行ない、実施例2と同様の交流 世解処理を行ない 着色しょうとしたが、1分ではほとんど 着色せず、5分でを 炎い費金色、15分で 超 なると 着色性はほとんと 変らないか、 陽極 敏化 皮膜は 局部的 に 剝離した。

比較例3

本比較例は実施例3と対比するもので、アルミニウム合金(1100)を実施例1と同様の前処理および第一段の勝億処理を行ない、実施例2と同様の磁解管色処理により着色しようとしたが、1分ではほとんど着色せず、5分で徹後い黄金色で、20分で後い黄金色で、それ以上はほとんど濃くならなかつた。

比較例12~比較例17はそれぞれ実施例12~実施例10に対比するもので、結果は比較例2と间歇であつた。

比較例(~比較例)0はそれぞれ実施例(~ 実施例)0に対比するもので、結果は比較例2 と间様であつた。

比较例[1

本比較例11は実施例11と対比するもので アルミニウム合金(1100)を実施例1と同様 の前処理および第一段の関係処理を行ない。実 施例2と同様の電解着色処理を行ない辞色した。 時間と着色との関係を次表に示す。

	時間	0.5分	-1分 -	5 分	30分	60分
銅	爱色	ほとんどなし	極薄黄金色	游黄金色	草色	草 色
銀	時間	0.5分	1分	5分	30分	60分
致	燈色	炎黄金色	数オレンジ色	オレンジ	マルーン色	マルーン色
	時間	0.5分	1分	5 分	30分	60分
盆	着色	ほとんど なし	薄黄金色	黄金色	黄金色	黄金色

着色時に、陽極酸化皮膜は局部的に剝離した。 各実施例と各比較例との対比から明らかなよ りに、第二段の陽便処理を行なうことによりモ リプデンおよびそれと他の金属による着色に著 しい効果がある。

特許出顧人 パイロット萬年森株式会社

EUROPEAN PATENT OFFICE

COPY

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

59173294

PUBLICATION DATE

01-10-84

APPLICATION DATE

23-03-83

APPLICATION NUMBER

58047214

APPLICANT: PILOT PEN CO LTD:THE;

INVENTOR: NAGAO HIROYUKI;

INT.CL.

: C25D 11/22 C25D 11/12

TITLE

: ELECTROLYTIC COLORATION OF ALUMINUM OR ITS ALLOY

ABSTRACT :

PURPOSE: To obtain a colored anodically oxidized coating film in which a large amount of Mo (or its alloy) or a Mo compound is deposited, by performing the second-stage anodizing treatment under a specified condition between the first- stage anodizing treatment and AC electrolytic coloration to AI (or its alloy).

CONSTITUTION: All or an All alloy is subjected to the fist-stage anodizing treatment in an acid bath comprising the single solution of an inorganic acid, e.g. sulfuric or phosphoric one, or an organic acid, e.g. oxalic one, or the mixed solution of these acids. Then, the second-stage anodizing treatment using an acid bath of -10~100°C comprising the single solution of an inorganic acid, e.g. sulfuric or phosphoric one, or an organic acid, e.g. oxalic one, or the mixed ssolutin of these acids is performed to the AI (or its alloy) after being subjected to the first-stage anodizing treatment. Hereon, voltage of about 1~3 times voltage during the AC electrolytically coloring treatment undermentioned, i.e. about 3-90V, is used. Then, during said AC electrolytically coloring treatment, electrolytic coloration is performd at about -10~100°C using an electrolytic bath in which a Mo salt is dissolved. An electric current to be used during said electrolysis has an AC waveform or a waveform exhibiting the same effect as that of AC, and voltage is about 3~30V.

COPYRIGHT: (C)1984,JPO&Japio